ල්

BEST AVAILABLE COPY

Japanese Patent Laid-Open Number 3-176068

Laid-Open Date: July, 31, 1991

Request for Examination: Not made

Application No.1-314924

Application Date: December 4, 1989

Inventor: S.ENDO, M.IŚHII, Y.SAKURAI

Applicants: TERMO Corporation et al.

1. Title of the invention

MEDICAL DEVICES AND METHODS FOR PRODUCING THE

AME

2. What is claimed is:

(1) A medical device used in contact with blood wherein a surface to be brought into contact with blood is formed from a polymeric compound consisting of the repeating structural units represented by the following Formulae I and II:

(Formula I and Formula II)

wherein R is a straight or branched alkylene group having 2 to 4 carbon atoms, R is a straight alkylene group having 2 to 10 carbon atoms or an aromatic ring residue, R" is a straight or branched alkylene group having 2 to 7 carbon atoms, n is 1 to 180 and m is 1 to 400,

and wherein said surface is present as a spherulite.
(2) A medical device according to Claim 1 wherein the mean

diameter of said spherulite is 0.5 to 50.0 µm.

(3) A method for producing a medical device used in contact with a blood, wherein a surface of a substrate to be brought into contact with blood

Japanese Patent Laid-Open Number 3-176068

Laid-Open Date: July, 31, 1991

Request for Examination: Not made

Application No.1-314924

Application Date: December 4, 1989

Inventor: S.ENDO, M.ISHII, Y.SAKURAI

Applicants: TERMO Corporation et al.

1. Title of the invention

MEDICAL DEVICES AND METHODS FOR PRODUCING THE

AME.

2. What is claimed is:

(1) A medical device used in contact with blood wherein a surface to be brought into contact with blood is formed from a polymeric compound consisting of the repeating structural units represented by the following Formulae I and II:

(Formula I and Formula II)

wherein R is a straight or branched alkylene group having 2 to 4 carbon atoms, R is a straight alkylene group having 2 to 10 carbon atoms or an aromatic ring residue, R" is a straight or branched alkylene group having 2 to 7 carbon atoms, n is 1 to 180 and m is 1 to 400;

and wherein said surface is present as a spherulite.

(2) A medical device according to Claim 1 wherein the mean diameter of said spherulite is 0.5 to 50.0 $\mu m.$

(3) A method for producing a medical device used in contact with a blood, wherein a surface of a substrate to be brought into contact with blood

-

is coated with a solution containing a polymeric compound consisting of the repeating structural units represented by the following Formulae I and II:

(Formula I and Formula II)

wherein R is a straight or branched alkylene group having 2 to 4 carbon atoms, R is a straight alkylene group having 2 to 10 carbon atoms or an aromatic ring residue, R" is a straight or branched alkylene group having 2 to 7 carbon atoms, n is 1 to 180 and m is 1 to 400; and then dried at 40 to 80 °C to form a layer of said polymeric compound having a surface which is present as a spherulite.

- (4) A method for producing a medical device according to Claim 3 wherein the dry thickness of the layer of said polymeric compound is 0.1 to 5.0 um.
- (5) A method for producing a medical device according to Claim 3 or 4 wherein the mean diameter of said spherulite is 0.5 to 50.0 $\mu m.$
- (6) A method for producing a medical device used in contact with blood, wherein a melt molding step is performed using a polymeric compound consisting of the repeating structural units represented by the following Formulae I and II:

(Formula I and Formula II)

wherein R is a straight or branched alkylene group having 2 to 4 carbon atoms, R' is a straight alkylene group having 2 to 10 carbon atoms or an aromatic ring residue, R" is a straight or branched alkylene group having 2 to 7 carbon atoms, n is 1 to 180 and m is 1 to 400;

and then the molded surface is treated with a solvent and dried at 40 to 80 °C to form a spherulite on the surface.

(7) A method for producing a medical device according to Claim 6 wherein the mean diameter of said spherulite is 0.5 to 50.0 μm_{\odot}

3. Detailed Description of the Invention

<Technical Field to which the Invention Belongs>

The present invention relates to a medical device used in contact with blood such as a component of a blood circuit, as well as a method for producing the same.

<Pri>Prior Art>

An extracorporeal circuit of blood is formed from various tubes, connectors for connecting the tubes, an artificial organ (artificial lung, artificial kidney) and the like, and a polyvinyl chloride is mainly used to form a tube and polypropylene or polycarbonate is mainly used to form a connector and a casing for an artificial organ.

These materials are selected because they exhibit excellent mechanical properties and processability, and are highly safe to humans (no effluent or toxicity) and can be produced from low-priced materials.

Nevertheless, some of these materials involve problems in terms of the compatibility with blood. Thus, blood circulation for a prolonged period may cause a thrombus on the surface in contact with the blood.

Accordingly, it is required to infuse an anticoagulant such as heparin continuously into a circuit if a long term blood circulation is intended, but in view of an adverse effect on a human body such as a postoperative hemorrhagic tendency the continuous infusion of an anticoagulant described above is not preferred and rather should be avoided as long as possible.

As a result, it has been desired to develop a material as a constituent of a blood circuit which requires no anticoagulant medication but which itself has an antithrombotic performance.

<Problems that the invention is to solve>

The present invention has been made in view of the disadvantage associated with a prior art described above and its objective is to provide a medical device which itself has an antithrombotic activity as well as a method for producing the same.

<Means for solving the problems>

The objective described above can be accomplished by the present invention described below.

Thus, the present invention is a medical device used in contact with blood wherein a surface to be brought into contact with the blood is formed from a polymeric compound consisting of the repeating structural units represented by the following Formulae I and II:

(Formula I and Formula II)

wherein R is a straight or branched alkylene group having 2 to 4 carbon atoms, R' is a straight alkylene group having 2 to 10 carbon atoms or an aromatic ring residue, R" is a straight or branched alkylene group having 2 to 7 carbon atoms, n is 1 to 180 and m is 1 to 400;

and wherein said surface is present as a spherulite.

It is preferred that the mean diameter of the spherulite described above is 0.5 to 50.0 μm .

Furthermore, the present invention is a method for producing a medical device used in contact with blood, wherein a surface of a substrate

to be brought into contact with blood is coated with a solution containing a polymeric compound consisting of the repeating structural units represented by the following Formulae I and II:

(Formula I and Formula II)

wherein R is a straight or branched alkylene group having 2 to 4 carbon atoms, R' is a straight alkylene group having 2 to 10 carbon atoms or an aromatic ring residue, R" is a straight or branched alkylene group having 2 to 7 carbon atoms, n is 1 to 180 and m is 1 to 400;

and then dried at 40 to 80 °C to form a layer of said polymeric compound having a surface which is present as a spherulite.

It is preferred that the dry thickness of the layer of the polymeric compound described above is 0.1 to 5.0 $\mu m.$

It is preferred that the mean diameter of the spherulite described above is 0.5 to 50.0 μm_{\star}

Furthermore, the present invention is a method for producing a medical device used in contact with blood, wherein a melt molding step is performed using a polymeric compound consisting of the repeating unit structural units represented by the following Formulae I and II:

(Formula I and Formula II)

wherein R is a straight or branched alkylene group having 2 to 4 carbon atoms, R is a straight alkylene group having 2 to 10 carbon atoms or an aromatic ring residue, R" is a straight or branched alkylene group having 2 to 7 carbon atoms, n is 1 to 180 and m is 1 to 400;

and then the molded surface is treated with a solvent and dried at 40 to 80 °C to form a spherulite on the surface.

It is preferred that the mean diameter of the spherulite described above is 0.5 to 50.0 μm .

A medical device of the invention and a method for producing the same are further detailed below.

In a medical device of the invention, a layer of a polymeric compound consisting of the repeating structural unit represented by the following Formulae I and II shown below is formed on the surface at which the medical device (substrate) and blood is in contact.

Such polymeric compound is commonly referred to as a segmented

(Formulae I and II)

The moiety shown as Formula I represents a polyether repeating unit, while the moiety shown as Formula II represents a polyamide repeating unit. The moiety shown as Formula I and the moiety shown as Formula II are bound to each other via an ester bond.

In Formula I, R is a straight or branched alkylene group having 2 to 4 carbon atoms such as ethylene, isopropylene, tetramethylene groups and the like, and n is 1 to 180, preferably 0 to 60.

In Formula II, R' is a straight alkylene group having 2 to 10, preferably 4 to 8 carbon atoms or an aromatic ring-containing group such as a benzene ring and R" is a straight or branched alkylene group having 2 to 7 carbon atoms. While the combination of R' and R" is not particularly limited, one capable of forming of a crystalline-noncrystalline micro-domain structure is preferred for the purpose of improving the anticoagulant activity.

For this purpose, the polyamide moiety (polymer) represented by Formula II is preferably one having a high crystallinity, such as those having the straight hydrocarbon groups whose numbers of the carbon atoms are both even numbers, such an octamethylene group as R' and a hexamethylene group as R".

Also in Formula II, m is 1 to 400, preferably 1 to 120.

While the relationship between the polymer units of Formulae I and II in terms of the quantities in an entire polymer is not particularly limited, it is preferable that the moiety represented by Formula I is present in an amount of 10 to 50 % by weight of the entire polymer.

While the molecular weight of such polymer compound (segmented nylon) is not particularly limited, it is preferably 10,000 to 300,000, more preferably 20,000 to 100,000.

Examples of such segmented nylon include those shown below.

- [1] (n(mean)=51, m(mean)=33, molecular weight is about 70,000)
- [2] (n(mean)=51, m(mean)=90, molecular weight is about 25,000)
 - [3] (n(mean)=13, m(mean)=9, molecular weight is about 65,000)

While each of the segmented nylons described above itself has an antithronbotic activity as well as excellent durability, moldability and processability, a sufficient antithrombotic activity can not obtained only by forming a layer of a segmented nylon on the surface where a substrate is brought into contact with a blood.

Thus, it is essential in the invention that the surface of a segmented nylon layer (the surface in contact with a blood) should be a spherulite (spherical crystal). This allows an excellent antithrombotic activity to be

exerted.

A spherulite referred herein is a morphology of a polymer which is formed by growing fibrils around a core to form a spherical crystal, which appears as a protrusion of a hemisphere or analogous shape when observed by a scanning electron microscope (SEM).

While a mechanism by which a spherulite provides an excellent antithrombotic activity is not clear, it is assumed that the crystalline and noncrystalline moieties are aligned so that a firm micro-phase separation structure is established.

While the diameter of a spherulite is not particularly limited, it is preferably 0.5 to 50.0 μm_{\odot}

A diameter within this range provides an especially excellent antithrombotic activity.

A medical device according to the invention is applied to a component which constitutes an extracorporeal blood circuit. A component of such circuit may for example be various tubes such as a blood pumping tube and a pump tube, a tapered connector for connecting tubes, an arterial or venous insertion catheter, a gas exchange membrane and a dialysis membrane for an artificial organ such as an artificial lung and an artificial kidney, a bubble trap, a blood bag, a chamber, a mix-infusion port, a centrifugal pump and the like.

Furthermore, an inventive device may also be applied to a device which is left in a living body, such as an artificial blood vessel, an artificial heart, an intervascular catheter, a catheter enclosing a lead for a pacemaker as well as a device for a blood infusion and a blood sampling

such as a syringe, a blood sampling tube, a blood bag and accessories thereof.

The devices listed above are only examples, to which the invention is

not limited.

A material for a substrate of a medical device may be the same to or different from a segmented nylon described above. When a different material is employed, it may for example be a flexible material such as polyvinylchloride, polyurethane, polyethylene, polypropylene, nylon, EVA, a silicone rubber and the like, a rigid material such as polypropylene, polycarbonate, high density polyethylene, an acrylic resin and the like.

Especially in the present invention, it is preferable that a material for a substrate contains substantially no plasticizer (plasticizer-free material).

A reason why it is preferable to use a plasticizer-free material is that a diffusion of a plasticizer into a segmented nylon layer can be avoided, that the substrate-binding performance is improved, and that the migration of the plasticizer to blood is avoided, thus presenting a high safety.

Those exemplified typically are a plasticizer-free material such as PVC-polyurethane copolymer, PVC-EVA copolymer, polyurethane and the like.

A method for producing a medical device according to the invention is described below.

A. When a segmented nylon layer is formed by a coating process, the following steps are employed.

1) Pretreatment step

The substrate of a medical device is subjected, if necessary, to a pretreatment such as washing and a hydrophilicity imparting treatment.

Especially to the surface on which a segmented nylon layer is to be formed, a hydrophilicity-imparting treatment is given in order to bind the layer tightly. Such treatment may typically be an acid treatment, a plasma treatment or an ozone treatment.

As a result, peeling of the segmented nylon layer can be avoided and the durability is enhanced, resulting in a capability of being used for a prolonged period.

2) Coating step

A solution containing the segmented nylon described above (hereinafter referred to as a coating solution) is coated onto the surface of the substrate which is to be in contact with blood.

A solvent for the coating solution may, for example, be formic acid, hexafluoroisopropyl alcohol, a solvent mixture of formic acid or isopropyl alcohol and the like.

While the concentration of a segmented nylon in a coating solution is not particularly limited, it is preferably 0.5 to 10.0 %.

At a concentration less than 0.5 % a spherulite can not be formed or tends to become uneven even if it can be formed, while at a concentration exceeding 10.0 % the surface becomes excessively irregular and tends to become uneven.

A coating solution may contain additives such as a nucleating agent and a stabilizer.

A method for coating may, for example, be a method in which a

substrate is immersed entirely in a coating solution, a method in which a coating solution is sprayed onto a substrate (shower method), a method in which a coating solution is applied using a roller or a brush. In the case of a medical device having a blood channel (e.g., circuit tube, artificial organ and artificial blood vessel), a coating solution is allowed to travel through the channel whereby depositing the solution onto the internal wall of the

It is preferable to control the coating rate so that the dried layer has a thickness of 0.1 to 5.0 μm as described above.

Drying step

The coating solution once coated onto a substrate is dried to form a layer of a segmented nylon.

The drying condition (temperature and time) may vary depending on the types and concentrations of the solvents employed, the types and shapes of the substrates and the like.

It is preferred that the drying temperature within the range from 40 to 80 °C. At temperature departing from this range, a spherulite can not be formed on the surface of a segmented nylon layer, or even if it can be formed, it is distributed unevenly or the diameter of the spherulite departs from the range specified above or may be deviated.

The drying step discussed here may be conducted using any known drying device (oven and vacuum drier).

In the case of a medical device having a blood channel, a warm air is allowed to travel through the channel whereby drying the device. In such case, the flow rate of the warm air may, for example, be 1 to 10 L/min.

In the invention, the procedure from the coating step and the drying step may be conducted twice or more, repetitively. In such case, the drying conditions described above may be effected at least at the final drying step in order to form a spherulite on the surface of a segmented nylon layer.

- B. When a medical device is formed by a melt molding step using a segmented nylon, the following steps are employed.
- 1) A segmented nylon described above is molded using a injection molding machine or a press molding machine into a medical device (substrate) such as a connector or an artificial organ. In this step, the molding temperature is preferably 230 to 250 °C. The segmented nylon may contain additives such as a heat stabilizer and a nucleating agent.
 - 2) The surface of the molded article thus obtained is then treated with a solvent. The solvent may, for example, be formic acid, hexafluoroisopropyl alcohol and the like.

A method for the treatment may, for example, be a method in which a solvent is sprayed onto a substrate (shower method) and a method in which a substrate is immersed in a solvent, and, in the case of a tubular medical device such as a connector, a solvent is allowed to travel through its channel.

The treatment period may be determined on the basis of the thickness of a substrate. For example, 5 to 30 seconds is enough for a film having the thickness of 5 mm. When the time period is less than 5 seconds, a spherulite can not be formed or tends to become uneven even if it can be formed. A time period of time exceeding 30 seconds may cause a change in the shape of the substrate.

3) After completion of the solvent treatment, the device is subjected to a drying step. The drying step is conducted similarly as in the coating process described above.

<Examples>

Experiment 1

(Inventive Example 1)

A tapered polycarbonate connector was provided as a substrate, which was immersed in a 0.4 % permanganic acid/sulfuric acid for two minutes, then washed thoroughly and dried, whereby rendering the surface hydrophilic.

Subsequently, a 6 % polytetramethyleneoxide - nylon 610/formic acid solution was introduced into the channel in a connector to coat the inner surface of the channel with this coating solution.

The coated solution was then dried by feeding a warm air at 70 °C to the channel in the connector at the flow rate of 3L/minutes over 6 hours, followed by a vacuum drying for 24 hours to form a segmented nylon layer having a thickness of 1.0 µm.

The condition of the surface of this segmented nylon layer exhibited a scanning electron microscope (SEM) photograph (x 1000) shown in Figure 1. It is evident in this figure that over the surface of the layer a spherulite whose mean diameter is about 5 µm is formed almost evenly.

For comparison, the condition of the inner surface of a connector which was not coated as described above exhibited a scanning electron microscope photograph (x 1000) shown in Figure 3. (Inventive Example 2)

As a substrate, a tube (outer diameter: 9 mm, inner diameter: 6 mm) of an extracorporeal blood circuit was provided. This tube was made from PCV-EVA copolymer (SEKISUI). This material was a plasticizer-free vinyl chloride-based material which contained no plasticizer.

The inner surface of this tube was coated with a 2 % polytetramethyleneoxide - nylon 610/hexafluoroisopropyl alcohol.

In this Lating step, one end of the tube was immersed in the coating solution, and from the other end the coating solution was sucked using a pump to fill the tube with the coating solution, and then the pumping was stopped and the level of the coating solution was allowed to be reduced constantly at 8.0 cm/minutes.

*C into the tube at the flow rate of 3L/minutes over 2 hours, followed by a vacuum drying for 24 hours to form a segmented nylon layer having a thickness of 1.0 µm.

The condition of the surface of this segmented nylon layer exhibited a scanning electron microscope photograph (x 1000) shown in Figure 2. It is evident in this figure that over the surface of the layer a spherulite whose mean diameter is about 5 µm is formed almost evenly.

Instead of the circuit tube, an arterial/venous catheter made from the same material was subjected to the formation of the segmented nylon layer under the similar conditions, and the similar results were obtained.

Experiment 2

(Inventive Example 3)

Polypropyleneoxide - nylon 610 was subjected to an injection

molding at the mold temperature of 240 °C to obtain a block having a dimension of $10 \times 3 \times 50$ mm, which was immersed in hexafluoroisopropyl alcohol for 10 seconds to treat the surface and then dried in an oven at 40 °C for 6 hours.

The condition of the surface before the treatment exhibited a scanning electron microscope photograph (x 2000) shown in Figure 4, while the condition of the surface after the treatment exhibited a scanning electron microscope photograph (x 2000) shown in Figure 5. As evident from these photographs, the surface before the treatment was flat but that after the treatment was imparted almost evenly with a spherulite whose mean diameter was about 5 µm.

Experiment 3

A platelet dilating ability was examined by the following procedure.

The test substrates employed were Nos.1 to 4 shown below.

No.1: PVC sheet

No.2: PVC-polyurethane copolymer sheet

No.3: PVC-polyurethane copolymer sheet having a layer of polytetramethyleneoxide-nylon 610 (thickness: 1.0 µm, spherulite diameter:

THE STATE OF

No.4: PVC-polyurethane copolymer sheet having a layer of polypropyleneoxide-nylon 610 (thickness: 1.0 µm, spherulite diameter: 5

(mi

The dimension of each of the test substrates No.1 to No.4 was 8 \times 8

mn.

Subsequently; a PRP whose platelet count was adjusted at 105

counts/ μL was employed as a sample and each 200 μL was added dropwise to each of the test substrates No.1 to No.4, which was allowed to stand at 30 minutes and then immobilized temperature for gultaraldehyde.

summarized on the morphological basis (types I, II and III) by examining it After washing and drying, the platelet deposited was counted and using a scanning electron microscope (SEM).

<Morphological characterization>

I. From a disk shape in a normal condition, a sphenical shape was formed and 1 to 3 pseudopodia were developed.

II: Four or more pseudopodia were developed and the cell body was

enlarged to a half of the length of a pseudopodium.

III: The cell body was enlarged more than a half of the length of a

Three samples were tested and the results obtained are represented pseudopodium and the cell body was crushed almost entirely

in Table 1 shown below.

Table 1 Depositing platelet count

	I SIDIE T DEPOSTATE L	The state of the s		,
	-	Trans II	Type III	Total
Samole	Type I	1705	700	439
	125	73	527	705
No.1	7		97	207
(ovitagement)	124	3.	2	
Comparance	,	33	69	160
	99	200	100	602
	140	199	235	700
No.2	041	2 :	901	929
(2017)	72	49	ont	
(Comparame)	1	,	, R3	237
	144	40	00	
		7	ď	70
N. S	220	* 1)	
0.01		· c	c	48
(Juventive)	48	>		. **
(;	er.	5	7.7
	4.1	,	6	94
	77	12	۰	2
No.4	r	¦	•	34
(at	34	-	>	
(anneumne)		c	_	30
	28	7	,	
				1 M. Ahigh

As evident from Table 1, the test substrates No.3 and No.4 which

were Inventive Examples exhibited smaller depositing platelet counts with less degrees of the morphological change when compared with the test substrates No.1 and No.2 which were Comparatives.

Experiment 4

Similarly as in Experiment 3, the following test substrates were examined for their platelet dilating abilities.

The test substrates employed were Nos.5 and 6 shown below.

No.6: Sheet obtained by treating the sheet of the test substrate No.5 with a No.5: Injection-molded propyleneoxide-nylon 610 sheet (without spherulite) solvent and forming a spherulite (diameter: $4~\mu m$) on the surface

Table 2 Depositing platelet count

	T.m. I	Tyme II	Type III	lotai
	1 ype 1			
70,74	;	ç	6	48
C.ONT	333	77	•	
(Comparative)				
1		•	c	15
0.001	15	_ >	>	
(arrentive)				
CONTRIBATION				

As evident from Table 2, the test substrates No.6 which was Inventive Example exhibited a smaller depositing platelet count with a less degree of the morphological change when compared with the test substrates

No.5 which was Comparative.

As describe above, according to a medical device according to the <Effect of the Invention>

invention and a method for producing the same provide a medical device

having an excellent antithrombotic activity is provided.

administered, for example, when a blood circuit is used to perform a blood Accordingly, an anticoagulant such as heparin is not required to be circulation for a prolonged period, whereby improving the safety to human.

4. Brief description of the drawings

(1) 特許出關公開

圆日本国特群庁(1b)

Figures 1 to 5 are the photographs as the substitutes of figures which represent the structures of the spherulites.

Figure 1 and Figure 2 are the scanning electron microscope photographs (x 1000) exhibiting the conditions of the surfaces of the segmented nylon layers according to the present invention.

Figure 3 is the scanning electron microscope photograph (x 1000) exhibiting the surface of a polycarbonate substrate.

Figure 4 is the scanning electron microscope photograph (x 2000) of the injection-molded sheet of a segmented nylon 610 on which no spherulite was formed.

Figure 5 is the scanning electron microscope photograph (x.2000) of the segmented nylon according to the invention on which a spherulite was formed.

(3) 但後と彼然して衛用される昭教寺式や昭 当するに築し、雄女の目流との彼女思に、下記 協議氏におよびロで示される猿り嬉し精錬単位 いで、40~80℃で乾燥を行い、これにより 冬形成することを特徴とする風襲用館成の製造 アグキフン結束に言む智根証明は、R、は双統 数2~1の直投または分岐のアルキレン部を数 (2) 包尼球晶の平均直接が0.5~50.0 からなる商分子代合物を合む協議を包括し、次 牧団が巣器をなしている危託角分子代合物の配 (ただし、Rは灰紫数2~4の直接または分岐 のアガキワン粒、 R. 计数件数 2~10の質点 わし、 n は 1 ~ 1 8 0、 m は 1 ~ 4 0 0 たあ **6公開 平成3年(1991)7月31日** 神奈川県足柄上都中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社 神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社 €0€8-0→€-8. -6€N-8..-N-6-8. -6++ 審査請求 未請求 請求項の数 7 (全10頁) 平3-176068 a ためる質炎点1 に記憶の販販用部具。 東京都千代田区永田町2丁目5番2号 東京都波谷区幅ケ谷2丁目44番1号 東京都杉並区阿佐谷北6-29-6 東京都杉並区永福3-17-6 東京都杉並区永福3-17-6 @公開特許公報(A) 原 平1(1989)12月4日 斤内盤理番号 6971-4C 原平1-314924 (ただし、Rは炭素数2~4の直接または分核 アクチワン雑食の食が自然の食物、R・・ 有税権 bt. n#1~180. m#1~400 th 医療用器具およびその製造方法 あった、もの自殺との被数因を、下記の鍵道式 1 および 1 で 元 される 繰り 返し 情道 単位 からな る私の干汽台物で形成し、やしゃの数国が系命 のアドキフン様、8、 钛双幹数 3 ~ 1 0 の函数 数3~1の回旋または少数のアルキレン解や数 (1)自役と被称した政策をむる政策無典域で 4048-03-C-R -C4N-R"-N-C-R"-C3-3 そなしてよくことを特徴とする困寒困群兵・ 路 女株式会社 靐 돲 絥 做別配号 井 石 林 路 章 協議用額具およびその製造方法 \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ A 61 L 33/00 2. 特許請求の範囲 DH 图 人 DH 理 人 最終買に続く ØInt. Cl. の発明の名称 1. 配用の名称 # 6

特間平3-176068(2)

0・1~6・0 あんめる替米型のに記載の取録 (4) 耐尼西分子化合物の種の乾燥時の厚きは 用器具の製造方法・

(5) 向記珠晶の平均位低が0.5~50.0 14 このも語状点3 または4 に記載の困緊用器具

の敷御が浴。

治するに疑し、下記講道式「およびロで示され 40~80℃で乾燥を行い、これにより表面に (6) 但後と彼をした数形をため級像形式を製 5.扱り返し雷過単位からなる地分子代合物で笛 発皮形し、次さで、治療・皮形数固を地図し、

€0€R-0→_C-R' -C€N-R"-N-G-R' -C}

は品を形成することを特徴とする函数用器具の

(ただし、Rは以来数2~4の政績または分岐 のアルキレン塔、R・は奴隷数2~10の直鎖 アラキワン選択ななが登録を終れ、R・・ス以表 土にポップロピレンやポリカーボネートが用い 6 N T N 8

これらの材料は、物性、加工住に優れ、人体 に対する安全在(宿出物や単性がない)が高 く、また女林コストが安いという観点かの遊れ まれているものである.

しかるに、これらの林埜には、自張との語句 在に母題のあるものもある。 四ち、表題間に むたり自治国家を行うと、自済との結婚間に自 性が形成される。

必要があるが、人体への題影響、寅九以手拓後 の出血原画等を対象すると、他記式数固刻の 磁板切りないましくなくあり越いさんきさき なった、東部自夜路原を行っためには、回路 内にヘバリン等の抗凝固剤を選携的に従入する

好會体技を対する自演回路を投略なの配乳が超 このような事情から、広義国利を投与せずに

数2~1の直頂または分数のアルキレン部を数 おし、nは1~180.mは1~400であ

(1) 前記の早路の平均資価が、0・6~ 50、0年である間状項6に記載の困緊用部項 の政治方法。

3. 発明の詳細な説明

木 的眼式、咽丸式血液回路的精质的牡色厂的 8、 官徴と接触した依用される風景用群具およ <蘇策上の利用分野> ひその製造方法に関する。

材料としては主にボリ塩化ビニル、コネクタお よび人工課題のケーシングの構成材料としては ブを接続するコネクタ、人工資格(人工師・人 丁草原) 等で重点されており、チェーブの禁疫 但後本外国国国路は、名誉チューブ、チュー <お米の女法>

核在を対する函数用数具およびその製造力法を 本発明は、上述した従来技法の欠点に届かて なおれたもので、その目的は、それ自体が抗血 <乾圧が尿次しょうとする製品> 質賞することにある。

このような目的は、以下の本税明により道成 <韓国や群役するための年限>

郎も、本路毘江、田浜と紡蛄した寂開される 下記の構造式18よびロで示される繰り返し隣 資単位からなる高分子に合物で形成し、かっキ の牧団が姿唱やなつんでもこともないない 図段用間式ためった、 その凹流 ての被割固 4・

4048-D3-C-R -C4N-R -N-C-R -C3--3

アグキワン雑れた食が物質腫製物、R、は奴隷 数2~1の質点または分数のアルキレン基を数 b∪. nは1∼180. mは1∼400であ

前記球艦の平均国儀がり、6~80、0年で また、本理的な、自復と抜称した食用される める政策圧撃減ためるのが呼ぎしい。

音記者の十代の後の種の記録器の項はは、0.1~6.0を1分の図録用語詞の図録が発

ナグキワン組または新都製製製剤、B・食奴隷 数2~1の回点または分数のアルキレン箱を飲 わし、nは1~180、mは1~400であ

猜關平3-176068 (3)

前記球路の平均直係が0・6~60・0 P で ある.因原用器具の製造方法であるのが呼れし

であるのが好ましい。

また、本地配は、色徴と姿強して使用される 医仮形具を製造するに除し、下記候道式「およ びこで示される疑り返し信置単位からなる祖分 子介合物や路敷皮形し、次です、铬鞣や皮形製 医冬凶盗つ、40~80ちと乾癬を行い、これ により教師に奨品を形成することを特徴とする

函便 韓具 や図 遊する ご 降り、 進なの 自欲 かの 彼 韓国に、下記は遊戏(およびりで示される様り 路し調磁単位からなる飛の子介合物を合り習扱 予留市し、次いで、40~80℃で乾燥を行 い、これにより数国が球器をなしている感記剤 分子化合物の層を形成することを特徴とする図

€0€8-03-6-R' -6€N-R' -N-6-R' -6++3 保用器具の製造方法である

阪康用語具の製造方法である。

(ただし、Rは炭素数3~4の直絡または分岐 のアルキレン塔、R・は収終数2~1,0の回版

リアミドの繰り返し単位を敷わす。 禁御式し の際分と領徴式にの現分はよステル結合で通信 前後式1の部分はポリメーナルの称り起し年 位を戦わしており、一方、構造氏目の部分はボ 数2~1の回旋または少数のアルキワン基を数 (ただし、R丘政権数2~4の国数または分数 のアルキレン雄、m、は反射数2~10の回信 アルキレン雑食たは労働級級数雑、R、は奴隷

ン、イングロパフン、ヤトウメチレン和称の双 紙覧 2~4の回蓋また 订牛数のアケキソン権力 **まれている. ゴためも陶袋用籍兵の製造方法であるのが呼れ** b L. n d 1 ~ 180, m d 1 ~ 400 t 8 前記の発品の平均直径が、0、6~60・0

8.1.社,政策数2~7の国際食たは分岐のアル 鎌道式 ロの関分における B. は、奴殊戦 2 ~ 10、卒まつくなる~8の高盛とのキワン格弁 行耳ムソカン競枠の砂糖茶製の仕扱いめり、 戻れある。

チフン焼かめる。 R・ヒド・ソク語が合むに

(ただし、Rは灰茶数2~4の重調または分岐 らレゲモフン組、 R. 対政権数2~100函数

で示される繰り返し領道単位からなる高分子化 なお、このような斑の子氏合物は、いわゆる 4 他の語が形成されている。

の目寄っの歓歌国に、下記の監祕式「および」

本党 图 の 風景 田 盟 具 は、 因 祭 田 韓 具 (雄 廿)

祈の無反にしいた評価に収配する。

٠ د

以下、本税明の股票用額具およびその数治力

+0+R-0+-C-R' -C+N-R'-N-C-R'

カグメント化ナイロンと称めれる。

甘道式「の部分におけるRは、虫えばメチフ

あり、nは1~180、呼ましくは0~6の程

作に野阪はないが、党団は姓の向上の点から、

特間平3-176068(4)

のようなものが挙げられる。 なまつくれ、 姑娘・芋姑娘のミクロドメムソ 谷

ものためには、 貸扱式口の割分で数わられる ポリアミド部分(南分子体)は抵結臨代限のも のが許ましく、投え打R、 ジェクケメチワン 核、m、かくキャメヤフン粒のような好能型が

歯を形成するようなものがよい。

息数图士 的复数状状沉木 养猪のものがやまし

資送式」はよびmの彫分の配合単位の現分子 年における側の反応式等に関抗されないが、病

< # 1 ~ 1 2 0 T 8 5.

過式 | 部分が会体の 1 0 ~ 5 0 質響を結成のも

また、盆路式日中の61は1~400、好まし

(n(平均)*13, m (平均)*8、分子重は約65,000)

- (n(平均)=61、 m (平均)=33、分子量は約70,000)
- (0(平均)*51、 = (平均)*90、分子量は約25.000)

この処国のものななに衣目袖が扱わるからた . 5

> このようなセグメント化ナイロンは、それ自 体抗血栓性を有し、また耐久性や成形性、加工 在にも優れるが、母に袖左の自張との被徴目に カグメント代ナイロンの服免形扱したちゃうだ

カグメント化ナイロンの具体配としては、次

くは10.000~300,000.より好 # L < # 20, 000~100, 000 t &

ロン)の分子類は特に徴気されないが、呼まし

このような種の干代の物(カグメント代ナイ

のが存ました。

職等の人工協能のガス交換額や退折額、パブル 木幣毘の風暖無難其れ、但後存外館原回路の タ、数・整架は入タナーテル、人工師・人工界 この回路値段寄せた つたれ、弘日チェーン、チンアチェーン称の命 音チューブ、チューブを技能する時間コネク トウァブ、白質パッグ、チャンパー、解茶口、 当心センア勢が挙げられる。 家政等なら湖田のれる。

> ンドホナムロンの語の牧蹈(包茶茶覧画)を以 品(球状結晶)とすることである。 これによ

回心、 本態配においた解散なにとは、 セグメ

けでは十分な坑自袖住が得られない。

ナーナグ、ムースメーセーのリード音等を収拾 するかケーナを除の出存むに密肩される器式 また、人工自管、人工心臓、息性内管段力 や、シンソシ、森甸和、包摂 バッグ、 おれり や たらの な 反唱 なら 物色 またれ 枝 自 肝 尊 成 れ り 遊 用することができる。

> の形態やいい、食子経験質(SEM)たの職権 により、半球状またはそれに類似した形状の突

ここで、球磨とは、弦を中心としてフィブリ 4.条政政のは、一つの球状に結晶化した紙分子

り扱れた行自禁行が発祥される。

れる原因は知らかではないが、結婚部分と非秘 品節分の配列を整え、ミクロ相分離構造を明瞭

狭路の平均回衛は特に販売されないが にした状態となるからであると描述される。

0. 5~50. 0年であるのが年ましい。

詳細とすることにより使れた抗性体性が終め

点として敷われる。

なお、上記各種具は一倒であって、これらに 阪気されるものではない。 ソヤポナメロソヤ医しのものわらばならつのか

取⊗圧撃兵の袖なの結成な草は、世記セグメ

6 甘鮮として、ボリ値化とニル、ボリシアグ ソ・ボニメチッン、ボッンロກフン、ナノロ ン、EVA、シリコーンゴム等、既在を有する ななとして、ボップロピレン、ボッケーボネー 1、低酌妖犬シメチフン、アクリル説館等が着 Hshs.

は、均額剤を実質的に合称しないもの(新可額 質なな)が年まって。

四銭 至の カグメソヤ 穴 ナムロン 誓 中への 勧 刊 が 野小され、私材との従者性が向上し、また、目 後中への町間虹の鏡入もなく安全森が落いから ッケフォン共和合称、 P V C — B V A 共働命 次に、本発明の医療用器具の製造方法につい 午、ボンシフケン等を発びらいかからす。

「説明する。

果た、 哲作欲中のセグメント 行ナイロン の循環は特に限定されないが、0、6~ 10.0%程度とするのが好ましい。

0. 6%米値であると質問が形成されない か、または形成られたとしても不均一となり やナくなり、また10.0%も包えると救国 の凸凹が大きくなり、不均一になりやすくな 6 to 6 to 8 6.

な台、包告徴にな、技質、安託経事の協定 資節のが扱っしたは、総な金杯を設む祭中 5.被倒于る方位,据数6.创在撤免收合价ける (シャワー) 方法、ロークまたははけにより 物が感的されていてらよい。

回路チューブ、人工展群、人工自管)に対し ては、木の紙路内に移作街を浜道を中て浜路 6、 自获资格电台十多的复用物具(多人式、 智治徴を配告する方法等が挙げられる。 の国にな物なもろにいる巨橋ためる。

なな、彼治無は、死後のの面の見らり位派 したの、1~6、0百となるように登録する

なに、 セグメント化ナイロンの面を形成す る回に対しては、層の密着性を良好とするた 収する場合、以下の工館より観報される。 等、数水化処理等の耐処理を指す。 1) 前丸隔片程 もよい。 後者の場合、例えば、可以性を有す

カグメント行ナイロン語の包括行えり形

時間平3-176068(6)

必要に応じて、函数用器具の維拉に対し名

特に、本処明においては、路材の領疫材料

もの 悠暖 とし た、 数 水 行 処 猫 を 値 し た お へ の かみましい。 具体的には、数処理・ソッズ

これにより、セグメンド化ナイロンの種の

マ処理、イゾン処服等が行われる。

敦耀等对防止され、群久性が向上するため、

東原の使用にも対応することがたまる。

低浴つたたグメント代ナノロンや白なする

節後 (以下・勧告後という) 本格なの自僚と

の接触圏に勧布する。

貸的液の路線とつては、弁護、くキサンロ

無可数和材料を用いるのが好ましい理由は、

耳杯的には、 銀り観覧ななためる b A C - A

ロインプロパルナルコード、 4級/インプロ アケアケローケ語台密森体が挙げられる。

のが好ましい。 3)吃燥工程

格女に役布 きれた 資田液 を税 禁しても グメ ント代ナイロンの匿名形成する。

乾燥条件(乾燥酒度、乾燥等四)は、使用 する値段の雑磨や緩倒、地対の鍵膜や形状等 に応じて強質決定される。

このうち、乾燥超点は、40~80℃とナ ものが好ましい。 この範囲を外れると、む グメント行ナムロンの鮨の教題に製造が形成 ちれないか、または球晶が形成られたとして 6 その分布が不均したなったり、味噌の食物 が哲説の範囲外となるか、関係に バッシキが 生じたりするからである。

なお、このような乾燥は、公知の氏態の乾 徐牧賞(オーゲンセパグ美名的集団) 本用い て行えばよい。

また、自済政略をなする現象無難食になし ては、その危路内に個別を供給することによ り乾燥するにとがたきる。 にの基む、額底

名画店の教図の状態や、第4図の稿子数数数 年寅(2000倍)に、忠弘宗の教団の状態

既録した。

これによると、処理位は平坦な数国で 8.5%、范围能比平均间隔的 8.400 环晶分环环

¥.

冬、第6因の鳥子既破滅中央(2000年)

次の方法により自个板柱路原域観を行っ

N 18 3

·

坊一に形成されていることがわかる。

まず、当村の女祭として下記No. 1~4を用

の供給量は、別えば1~108/分階度のも のが可能である。

本発明では、始布工程一能構工程を2回以 メソト代ナムロンの節の牧団も姿略とたるに は、少なくとも最後の乾燥工程において、上 上掛り返し行ってもよい。 この場合・セグ 尼蛇镇条件仓夹厅主札过去印。

B. 奴委用器属やもグメント代ナイロンにん 俗腔皮形する場合、以下の工程より製造され 一) 唇切 カグメント 行ナイロン や柱 近段 形質やプレス成形質等も用いたコネクター や人工協能のケーシング等の限限用器具 は、230~250で程度であるのが好まし い。 なお、セグメントホナイロンには、低 (路杖)に成形する。 このとき・成形値模 安定 直および 仮型等の 遊り物が 認信されても

2)次に、上記成形物の数固を治療にて処理 する。 治療行は、水製、ヘキサンロロイン

(本紙配数 1)

メヤフンキキツドーナイロン 8 10/ 弁製俗欲 私材としてポリカーボネート戦の兵役コネク かを圧倒し、これも 0・4% 過レンガン数/ 飛 数価値に2の配派値し、吹いた十分に依字、枕 欠 に、 コキクチ 内間の 質略 に 6 % が 5 ナ ナ サ **小珉協した、いの勧告数本紙な石間にコーチ**ィ 値することにより数節を数米の的扱うた。

医冬児 範囲34/今で6季阿供給して智作祭 もの後、コネクタ内部の斑路に、10℃の個 **かのなり、 かのに 2 4 年 四 美 型 引 値 り、 可 か** 1. 0 耳のもグメント行ナメロソの留外形成つ **らのセグメント代ナイロンの座の教団の状** 様々、郑一図の四十四位版(S E M)本質 (1000節) に歩す。 これによると、層の 教団には、早均原価的ちょのは弱が、ほぼ均一

より行った。

プロピルアルコール等が挙げられる。

特留平3-176068(8)

的国方法兵、地拉行路额免收自行计书 沿、コネクター等、 智杖の困髪 用器 具に 超し h tt 、 もの質問のに逆幕や覚誦のももが符め (シャワー)が浴、節幕に雑だも衝倒するが 掛げられる。 名国際民は、祖女の耳かに巧けた状態かれ る。 安久ば原台 5 mmの顕では、6 ~3 0 秒 協供が手ましい。 6分米値であると、教団 には酷が形成されないか、または味噌が形成 また、300多種組入ると路材の形状が敷形す されたとしてもその分布が不払一になる。

3) 密集での危張が終了した後は、乾燥を行 り。 この気体は、性近した資格液の資格に

る場合がある。

よる方法と国益にして行う。

なお、孔数のために、色記コーナィングが指 6.れていないコネクタの内面の電子群級銭 早寅 **に形成されていることがわかる。** (1000部) 本籍3因に治す。

(本配配股2)

地なれつた、自衛存杵線製回路mのチェー チューブは、PVC-EVA共産合体(セキス イ牡敷)で値仮されている。 このが禁は、凹 智慧が4まれていない低性勧益の社算であ ゲ(外類 8 mm、 内徴 8 mm) や圧動した。

いのチューブの内容に、2%ボンナトシメナ フンチキシド・ナイロン 8 1 0 / くキ サンロロ コーチェングが沿行、チェーブの一盤四条句 **た遊を引張し、 チューアの 智権 思ぐの ポソア** により省台級を扱い上げてチューブ内に倒台液 インプロピルアプロールキローチィングした。 **少の新説扱か設告徴の被闘・第下も せもい か** に **今遊れつ、欠さたポンども事行し、8. 0 cm/**

もの後、チューンの左部に10 ちの超越を殺 物質3 8 / 分で2 移西保路して西部資本税益 し、かのご24認恵気型気候し、手や1・0㎡ のセグメント代ナイロンの服务形成した。

いのもグメント代ナイロンの蘇の教習の状態 4、 第2 図の稿子監督編写其(1000倍)に これによると、重の数型にな、中な音 後均5点の単編が、ほぼ均一に形成されている 浙 十。

なお、同路チューブに式り、回な質の数・100 原は入カナーナルに対しても、周嶽の条件たち ケメンド行ナイロンの箱の形成物作ったから ろ、回接の結果が得られた。

(林乾隆數3)

No. 3…ボリケトシメテワンチキツドーナイロ 7610の第(阿白1・0百・沃森町 箱の盾) 外形成した PVC – 共じりフ

No. 2… PVCーポリクワケン状間の弁シード

No. 1 .. P V C 5-1-1

無した・

ポリプロピレンオキシドーナイロン610年 徴型音楽 2 40 ひか気出板 切った 1 0×3× 6 O mmのプロックを除、これをヘキサフロロイ ンプロピルアルコールに 1 0 分配液振した教団 中心関し、欠さた、40℃、6.時間メープンか

ナン共製を存りして

6 1 0 の音(再な1・0 年、現都胃傷 Ho. 4 … おいどロピワンギキツドーナイロン DM) 予防扱した PVCI おらケアケ

なお、各試料No. 1~4の寸法は、8×8 mm ン共員合体シート

次元、本弁とした哲・放牧や10・ 超/11に 四位した.PRPを各域料16. 1~4上に200 14と心臓下し、短脳や30化狡罰し、グドッグ

原来により名誉した日小紋の数と、形態の壁 発等、乾燥した後、食子図的質(SBM) (1、1、日1日間)の神祇布作った。 アルチヒドで回放した。

< 路 費 化 酸 >

1 : 用柱状部かめる田田男かの其状介した韓原 11:4本以上の発尿やなばし、発尿の長さの半 も1~3本まで存ばしたもの **かまで数件を広げているもの**

日:母妃の妻女の辛分以上に替杯を広げたもの

から簡体がほぼ完全につぶれているもの

記載11に示す.

3.被弁についた奴殻を行ったときの結束を下

=	432 207 160	582 229 234	70 48 44	31
阻	727 789 88	236 106 53		,
E4	7.8 9.7 8.8	189	11	12 0 2
24	135	148	11 18	778
Ħ	No. i (比数例)	Ho. 2 (比较例)	#0.3 (本完全定)	**************************************

数1かの困らかなよりに、本税用倒ためる以

样No. 6 红比较级小名名纹料No. 8 尼比人、铬 ねつに但不改数が少なく、やしゃの形貌似穴の 料8o. 3 および4は、比較例である試料8o. 1 せいび25元人、名称つた何小波数グ少なく、

<製品の包羅> 実験3と回復にして、以下の試験の目ぐ放抗

かしゃの形態製作も少ない。

協能以験を作った。

以上述人でよした。本部的の関係用籍具おえ びその製造方法によれば、抗血栓性に優れた図 数用器式が包染される。 は特として、下記14v. 6および6を用意し

気った、吹ん穴自欲回路を用いた成部即自欲 盤切を行う際、ヘパリン等の抗数固剤を投与 する必要がなくなり、人体への安全性が高ま

80. モニボリプロピレンギキシドーナイロン

Ko. 6 … Ko. 6 冬節疾芍脈し、敷部に乳瘍(菜)

唱音器 4 mm) 4 形成したツート

数 2 站住但小按数

第1 図および第2 図は、それぞれ本発明に図 群」図~群B図式、いずれも結婚の確認を形 **するもグメント代ナイロンの語の收回の状態や** 示す電子環境保証 (1000億) たおる。 十四国大田中東へある。 4. 図图の配母な説用

> ~ 1.5

~ 33 2

±

田田

超四

毎4図は、狭蝎や蛇皮したいないもグメント

馬子屋袋女子(1000扇)である。

n ナイロン 6 1 0 の計出版版シートの属中醛製

額 写 其 (2000倍) で ある。

第6図は、洋品も形成している本兜型に関す **られ グメント 穴 ナイロンの 教団の 歩船 も 水 十 稿**

狂3囚は、よりケーボネート取組なの牧団の

数2から眠らかなように、本発配置たおも女

No. 6 (本知用) No. 5 (比数例)

т н Q.

子覧数数写真(2000倍)である。

U H

F H G

. В н В

н н С

-473-

-415-

-414-

and the Art William William Co.

東京都移並区阿佐谷北6~29~6 東京都世田谷区岩林4~29~8 東京都日野市日野台2~3~22 東京都練馬区小竹町2~40~102 千葉県市川市国府台6~12~9~101 第1月の鉄き (G)28 男 母 (G)28 男 母 (G)28 男 母 (G)38 男 母

$$\frac{1}{1} \frac{(CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2O) - C(CH_2) - C(CH_2)$$

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: ____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.